

COMISSIÓ FARMACOTERAPÈUTICA

Acords 2006_03

Anàlisi de l'aprovació dels fàrmacs/indicació sol·licitats:

- Aprepitant/Prevenió de nàusees i vòmits associats a quimioteràpia d'alt i moderat poder emetògen, incloent cisplatí

La discussió de l'aprovació es realitza analitzant les tres vessants de la indicació: prevenció per quimioteràpia d'alt poder emetògen, de moderat poder emetògen i en emesis refractària. Es decideix:

- a. Constitució d'un grup de treball pel desenvolupament d'una guia clínica de la prevenció i tractament de les nàusees i vòmits associats a quimioteràpia
- b. Fins la definició d'aquesta guia clínica, aprovació per casos individuals en malalts amb emesis refractària associada a quimioteràpia d'alt poder emetògen
- c. No aprovació en la prevenció de nàusees i vòmits associats a quimioteràpia de moderat poder emetògen
- d. Avaluació en la pròxima reunió de la CFT el fàrmac palonosetró

Presentació i discussió dels criteris d'utilització de vinorelbina oral en c. mama metastàsic

S'aproven els criteris següents:

- C. mama metastàsic en monoteràpia en 2^a o posteriors línies en malalties que hagin sigut tractades amb règims que incloguin antraciclins i taxans i amb dificultats d'accés venós.
- El seguiment del tractament es realitzarà mitjançant una analítica prèvia a l'administració de cada dosi de vinorelbina oral
- Es realitzarà un estudi de la toxicitat hematològica d'aquest fàrmac a través de la recollida de les dades a l'ICO-DiR dels primers 30 cicles en aquesta indicació i també en CPNCP

Sol·licitud de medicaments per via de l'ús compassiu

- S'estableix un mateix circuit en la tramitació interna a l'ICO dels usos compassius per tots els centres, en que l'ordre dels passos és el següent:
 1. El metge sol·licitant realitza l'informe on consti la justificació del tractament
 2. El Cap de Servei co-firma l'informe
 3. La Direcció de centre accepta la realització d'aquest tractament i signa el document corresponent
 4. El malalt signa el consentiment informat
 5. Es realitza l'enviament de la sol·licitud a la "Direcció General de Farmàcia" per la seva aprovació

Altres temes

S'informa que el trastuzumab ja està aprovat per l'AEM pel tractament del càncer de mama precoç en pacients amb Her 2 positiu després de cirurgia, quimioteràpia i radioteràpia (si s'aplica). Es mantenen els criteris que va establir el grup de treball.

S'informa de la carta enviada pel Servei Català de la Salut en que s'indica que:

“amb l'objectiu de facilitar a l'usuari l'accessibilitat als medicaments s'estableix a l'àmbit del CatSalut que la dispensació de **Tarceva® i Temodal®** es pugui efectuar des dels serveis de farmàcia dels hospitals de la XHUP i es pugui facturar com a medicament de dispensació ambulatoria dels hospitals”.

S'aprova que aquest medicaments es dispensaran des dels serveis de farmàcia dels hospitals i que, degut a que Tarceva® no està inclòs en la guia FT de l'ICO, es discutirà en la pròxima reunió de la CFT

L'Hospitalet de Llobregat, 9 d'octubre del 2006